

**PCT**WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM  
Internationales BüroINTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE  
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

<b>(51) Internationale Patentklassifikation</b> <sup>7</sup> : <b>C08L 33/08, 33/10, A61K 9/28, 47/32, 9/70</b>	<b>A1</b>	<b>(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:</b> <b>WO 00/05307</b> <b>(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:</b> 3. Februar 2000 (03.02.00)
<b>(21) Internationales Aktenzeichen:</b> PCT/EP99/04620 <b>(22) Internationales Anmeldedatum:</b> 2. Juli 1999 (02.07.99)  <b>(30) Prioritätsdaten:</b> 198 33 016.2      23. Juli 1998 (23.07.98)      DE 199 18 435.6      23. April 1999 (23.04.99)      DE  <b>(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US):</b> RÖHM GMBH [DE/DE]; Kirschenallee, D-64293 Darmstadt (DE).  <b>(72) Erfinder; und</b> <b>(75) Erfinder/Anmelder (nur für US):</b> PETEREIT, Hans-Ulrich [DE/DE]; Händelstrasse 40, D-64291 Darmstadt (DE). MEIER, Christian [DE/DE]; Kolbeweg 35, D-64295 Darmstadt (DE). ROTH, Erna [DE/DE]; Eberstädter Kirchstrasse 5, D-64297 Darmstadt (DE).		<b>(81) Bestimmungsstaaten:</b> AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).  <b>Veröffentlicht</b> <i>Mit internationalem Recherchenbericht.</i>
<b>(54) Title:</b> COATING AND EXCIPIENT AGENT FOR ORAL OR DERMAL DOSAGE FORMS <b>(54) Bezeichnung:</b> ÜBERZUGS- UND BINDEMittel FÜR ORALE ODER DERMALe ARZNEIFORMEN <b>(57) Abstract</b> <p>The invention relates to a method for the production of a coating and excipient agent for oral or dermal dosage forms, consisting of (a) 35-98 % by weight of a copolymer consisting of radically polymerized C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> esters of acrylic or methacrylic acid and additional (meth)acrylate monomers having functional tertiary ammonium groups and (b) 1-50 % by weight of a softener and 1-15 % by weight of an emulgator with an HLB value of less than 14, wherein constituents (a), (b) and (c) are mixed with or without adding water and optionally adding a pharmaceutical active substance and other conventional additives and the coating and excipient agent is produced by melting, casting, spreading or spraying. The invention is characterized in that the copolymer (a) is applied in powder form with a mean particle size of 1-40 µm.</p> <b>(57) Zusammenfassung</b> <p>Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung eines Überzugs- und Bindemittels für orale oder dermale Arzneiformen bestehend aus (a) 35 - 98 Gew.-% eines Copolymers, bestehend aus radikalisch polymerisierten C<sub>1</sub>- bis C<sub>4</sub>-Ethern der Acryl- oder Methacrylsäure und weiteren (Meth)acrylat-Monomeren, die funktionelle tertiäre Ammoniumgruppen aufweisen und (b) 1 - 50 Gew.-% eines Weichmachers sowie 1 - 15 Gew.-% eines Emulgators mit einem HLB-Wert von mindestens 14, wobei die Komponenten (a), (b) und (c) mit oder ohne Zusatz von Wasser und gegebenenfalls unter Zusatz eines pharmazeutischen Wirkstoffs und weiterer üblicher Zuschlagstoffe miteinander vermischt werden und das Überzugs- und Bindemittel durch Schmelzen, Gießen, Ausstreichen oder Aufsprühen hergestellt wird, dadurch gekennzeichnet, daß das Copolymer (a) in Pulverform mit einer mittleren Teilchengröße von 1 - 40 µm eingebracht wird.</p>		

### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss der PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidshan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland			TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von Amerika
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun			PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

## Überzugs- und Bindemittel für orale oder dermale Arzneiformen

Die Erfindung betrifft ein Überzugs- und Bindemittel für orale und dermale Arzneiformen, bestehend aus einem (Meth)acrylat-Copolymer, Weichmacher und Emulgator.

### Stand der Technik

Die Verwendung von (Meth)acrylat-Copolymeren in Arzneimittelüberzügen ist seit Jahrzehnten bekannt. (Meth)acrylat-Copolymere, die Monomerreste mit tertiären Aminogruppen enthalten, eignen sich z. B. für geschmacksisolierende Arzneimittelüberzüge, die sich im Magensaft auflösen und so eine rasche Wirkstofffreisetzung ermöglichen. In Form von organischen Lösungen lassen sich diese Polymere sehr gut verarbeiten. Organische Lösungsmittel haben jedoch eine Reihe von Nachteilen, z. B. daß sie Umwelt belasten, toxisch und leicht entflammbar sind. Man ist deshalb schon seit längerem bestrebt, wo immer möglich organische Lösungen durch wäßrige Dispersionen zu ersetzen oder eine Verarbeitung ganz ohne Zusatz von Lösungsmittel zu ermöglichen (z. B. Verarbeitung in der Schmelze).

US 4 705 695 beschreibt ein Verfahren zum Überziehen von pharmazeutischen Formulierungen mit einem wäßrigen Überzugsmittel enthaltend ein wasserlösliches (Meth)acrylat-Copolymer mit tertiären Aminogruppen sowie ein wasserunlösliches, neutrales Polymer als Binder. Die Löslichkeit des (Meth)acrylat-Copolymers bestehend z. B. aus gleichen Anteilen Methylmethacrylat und Dimethylaminoethylmethacrylat, wird durch Einrühren in Pulverform mit Partikelgrößen unter 0,25 mm in Wasser unter gleichzeitiger Zugabe einer Säure bewirkt. Als Binder wird ein unlösliches Copolymer, z. B. aus Methylmethacrylat und Ethylacrylat (70 : 30), eingesetzt. Die Herstellung der Überzugslösung ist relativ aufwendig. Wegen des Gehaltes an Säure hat

der Überzug einen unangenehmen Geschmack. Entsprechende Filme lösen sich sowohl in künstlichem Magensaft als auch in Wasser in weniger als zwei Minuten.

EP-B 181 515 beschreibt ein Verfahren zur Herstellung einer wäßrigen Überzugsmitteldispersion und ihre Verwendung zum Überziehen von Arzneimitteln. Hierzu wird ein in Wasser quellbares, aber nicht lösliches (Meth)acrylat-Copolymer enthaltend quaternäre Ammoniumgruppen eingesetzt. Das Copolymer kann z. B. aus Methylmethacrylat, Ethylacrylat und 2-Trimethylammoniummethylemethacrylat-Chlorid (60 : 30 : 10) bestehen. Es wird vorzugsweise in Form feingemahlenen Pulvers im Korngrößenbereich unter 200 µm eingesetzt. Korngrößen unter 20 bis 50 µm sind verwendbar, aber wegen der Neigung zum Stauben weniger zweckmäßig. Das Pulver löst sich nach längerem Rühren in Wasser bei erhöhter Temperatur auf. Die Dispergierung wird durch den Zusatz von Weichmachern gefördert. Der Zusatz von Emulgatoren wird als entbehrlich bezeichnet.

EP-A 0 727 205 beschreibt thermoplastisch verarbeitbare Überzugs- und Bindemittel für Arzneiformen. Darin ist u.a auch die lösungsmittelsfreie Verarbeitung von (Meth)acrylat-Copolymeren, die Monomerreste mit tertiären Aminogruppen enthalten, mittels Zusatz von unverträglichen Fließmitteln, wie Glycerolmonostearat, zu schmelzbaren Arzneimittelformulierungen beschrieben.

### Aufgabe und Lösung

Im Gegensatz zu (Meth)acrylat-Copolymeren, die Monomerreste mit quaternären Aminogruppen aufweisen, war es bisher nicht möglich (Meth)acrylat-Copolymere, die Monomerreste mit tertiären Aminogruppen enthalten, ohne den Zusatz von Säuren in stabile wäßrige Lösungen bzw. Dispersionen zu überführen. Zudem sind meist weitere Zusätze wie neutrale (Meth)acrylat-Copolymere notwendig, um zu überhaupt sprühfähigen Formulierungen zu gelangen.

Überzüge gemäß der eingangs zitierten US 4 705 695 haben weiterhin den Nachteil, daß sie aufwendig herzustellen sind, einen bitteren Geschmack aufweisen und nur relativ aufwendig herzustellen sind. Da sich solche Formulierungen bereits in reinem Wasser schnell auflösen, sind sie als geschmacksisolierende Überzüge ungeeignet.

Es wurde als eine Aufgabe der vorliegenden Erfindung gesehen, eine Formulierung bzw. ein Verfahren zur Herstellung eines Überzugs- und Bindemittels für Arzneiformen, enthaltend (Meth)acrylat-Copolymere, die Monomerreste mit tertiären Aminogruppen, bereitzustellen, das eine einfache trockene oder wäßrige Weiterverarbeitung zuläßt. Die Formulierungen sollten sich dabei insbesondere zur Herstellung geschmacksisolierender Überzüge eignen und deshalb in Wasser eine geringere Löslichkeit als in künstlichem Magensaft aufweisen. Die wäßrigen Formulierungen sollten gut verarbeitbar sein, insbesondere beim Sprühauftrag. Weiterhin sollten sich die Formulierungen auch zur trockenen Verarbeitung eignen, um so eine weitere Alternative zu den zu schmelzbaren Arzneimittelformulierungen gemäß EP-A 0 727 205 bereitzustellen.

Überraschenderweise wurde gefunden, daß die Aufgabe gelöst wird durch ein Verfahren zur Herstellung eines Überzugs- und Bindemittels für orale oder dermale Arzneiformen bestehend aus

- (a) 35 - 98 Gew.-% eines Copolymers, bestehend aus radikalisch polymerisierten C1- bis C4-Estern der Acryl- oder Methacrylsäure und weiteren (Meth)acrylat-Monomeren die funktionelle tertiäre Ammoniumgruppen aufweisen und
- (b) 1 - 50 Gew.-% eines Weichmachers sowie
- (c) 1 - 15 Gew.-%, eines Emulgators mit einem HLB-Wert von mindestens 14

wobei die Komponenten (a), (b) und (c) mit oder ohne Zusatz von Wasser und gegebenenfalls unter Zusatz eines pharmazeutischen Wirkstoffs und weiterer üblicher Zuschlagstoffe miteinander vermengt werden und das Überzugs- und Bindemittel durch Schmelzen, Gießen, Ausstreichen oder Aufsprühen hergestellt wird,

dadurch gekennzeichnet, daß

das Copolymer (a) in Pulverform mit einer mittleren Teilchengröße von 1 - 40 µm eingebracht wird.

Die überraschend gute Verarbeitbarkeit der Formulierung beruht auf der Bereitstellung des Copolymeren (a) in Pulverform mit extrem geringer Korngröße und war nicht vorhersehbar. Das Copolymer (a) in dieser Pulverform ist neu und wird ebenfalls beansprucht. Weiterhin liegt der

Erfindung die Erkenntnis zugrunde, daß die Komponenten (a), (b) und (c) in definierten Verhältnissen vorliegen müssen, um die gestellte Aufgabe zu lösen. Es wird angenommen, daß die vorteilhaften Effekte auf gegenseitigen Wechselwirkungen der Komponenten miteinander während des Herstellungsverfahrens bewirkt werden. Die ebenfalls erfindungsgemäßen Überzugs- und Bindemittel werden somit durch das Herstellungsverfahren charakterisiert.

Da die vorteilhaften Effekte auch ohne Einsatz von Wasser oder Lösungsmittel erreicht werden, können die Komponenten auch in trockener Form verarbeitet werden. Es wird vermutet, daß die Bestandteile (a) und (b) und (c) dabei durch die Einwirkung von Wärme in vorteilhafter Weise miteinander aggregieren.

Die aus dem Pulver herstellbaren Schichten bzw. Überzüge sind in Wasser unlöslich oder schwerlöslich. Die verfilmte Schicht bleibt im neutralen Milieu des Mundes undurchlässig, in künstlichem Magensaft löst sie sich jedoch schnell auf und setzt den umhüllten oder eingebetteten Wirkstoff in gewünschter Weise sehr rasch frei.

## Ausführung der Erfindung

### Komponente (a)

Die Copolymere (a) bestehen im wesentlichen oder ganz aus radikalisch polymerisierten C1- bis C4-Estern der Acryl- oder Methacrylsäure und weiteren (Meth)acrylat-Monomeren die funktionellen tertiäre Ammoniumgruppen ausweisen.

Geeignete Monomere mit funktionellen tertiäre Ammoniumgruppen sind in US 4 705 695, Spalte 3, Zeile 64 bis Spalte 4, Zeile 13 aufgeführt. Insbesondere zu nennen sind Dimethylaminoethylacrylat, 2-Dimethylaminopropylacrylat, Dimethylaminopropylmethacrylat, Dimethylaminobenzylacrylat, Dimethylaminobenzylmethacrylat, (3-Dimethylamino-2,2-dimethyl)propylacrylat, Dimethylamino-2,2-dimethyl)propylmethacrylat, (3-Diethylamino-2,2-dimethyl)propylacrylat und Diethylamino-2,2-dimethyl)propylmethacrylat. Besonders bevorzugt ist Dimethylaminoethylmethacrylat.

Der Gehalt der Monomere mit tertiären Ammoniumgruppen im Copolymeren kann vorteilhafterweise zwischen 30 und 70 Gew.-%, bevorzugt zwischen 40 und 60 Gew.-% liegen. Der Anteile der C1- bis C4-Estern der Acryl- oder Methacrylsäure beträgt 70 - 30 Gew.-%. Zu nennen sind Methylmethacrylat, Ethylmethacrylat, Butylmethacrylat, Methylacrylat, Ethylacrylat, Butylacrylat.

Ein der Komponente (a) entsprechendes (Meth)acrylatcopolymer mit tertiären Aminogruppen kann z. B. aus 20 - 30 Gew.-% Methylmethacrylat, 20 - 30 Gew.-% Butylmethacrylat und 60 - 40 Gew.-% Dimethylaminoethylmethacrylat



aufgebaut sein. Der Anteil der Komponente (a) an der Formulierung beträgt 35 - 98, bevorzugt 60 - 90 Gew.-%.

Die Copolymere (a) werden in an sich bekannter Weise durch radikalische Substanz-, Lösungs-, Perl- oder Emulsionspolymerisation erhalten. Sie müssen vor der Verarbeitung durch geeignete Mahl-, Trocken- oder Sprühprozesse in den erfindungsgemäßen Teilchengrößenbereich gebracht werden.

Geeignete Gerätschaften zur Herstellung der Pulver sind dem Fachmann geläufig, z. B. Luftstrahlmühlen, Stiftmühlen, Fächermühlen. Gegebenenfalls können entsprechende Siebungsschritte einbezogen werden. Eine geeignete Mühle für industrielle Großmengen ist zum Beispiel eine Gegenstrahlmühle (Multi Nr. 4200), die mit ca. 6 bar Überdruck betrieben wird.

Die mittlere Teilchengröße der Pulver kann wie folgt bestimmt werden:

- Durch Luftstrahlsiebung zur einfachen Aufteilung des Mahlproduktes in wenige Fraktionen. Diese Methode ist in diesem Meßbereich etwas ungenauer als die Alternativen. Mindestens 70, bevorzugt 90 % der Teilchen bezogen auf die Masse (Masseverteilung) sollen jedoch in dem erfindungsgemäßen Größenbereich von 1 - 40 µm liegen.
- Eine gut geeignete Meßmethode ist die Laserbeugung zur Bestimmung der Korngrößenverteilung. Handelsübliche Geräte erlauben die Messung in Luft (Fa. Malvern S3.01 Partikelsizer) oder bevorzugt in flüssigen Medien (Fa. LOT, Galai CIS 1). Voraussetzung für die Messung in Flüssigkeiten ist, daß sich das Polymer darin nicht löst oder die Teilchen auf eine andere Weise während der Messung verändern. Ein geeignetes Medium ist z. B. eine stark verdünnte (ca. 0,02%ige) wäßrige Polysorbat 80 Lösung. Der mittlere Teilchendurchmesser muß im Bereich zwischen 1 und 40, bevorzugt zwischen 5 und 35, insbesondere zwischen 10 und 20 µm liegen.

Komponente (b)

Weichmacher können je nach Typ (lipophil oder hydrophil) und zugesetzter Menge die Funktionalität der Polymerschicht beeinflussen. Weichmacher erreichen durch physikalische Wechselwirkung mit dem Polymeren eine Absenkung der Glassübergangstemperatur und fördern in Abhängigkeit von der zugesetzten Menge die Verfilmung. Geeignete Stoffe haben in der Regel ein Molekulargewicht zwischen 100 und 20.000 und enthalten eine oder mehrere hydrophile Gruppen im Molekül, z. B. Hydroxyl-, Ester- oder Aminogruppen.

Beispiele geeigneter Weichmacher sind Citronensäurealkylester, Glycerinester, Phthalsäurealkylester, Sebacinsäurealkylester, Succroseester, Sorbitanester, Dibutylsebacat und Polyethylenglykole 200 bis 12.000. Bevorzugte Weichmacher sind Triethylcitrat (TEC), Acetyltriethylcitrat (ATEC) und Dibutylsebacat (DBS). Weiterhin zu nennen sind in der Regel bei Raumtemperatur flüssige Ester wie Citrate, Phthalate, Sebacate oder Rizinusöl. Bevorzugt werden Zitronensäure- und Sebacinsäureester verwendet.

Die Zugabe der Weichmacher (b) zur Formulierung kann in bekannter Weise, direkt, in wäßriger Lösung oder nach thermische Vorbehandlung der Mischung vorgenommen werden. Auch können Mischungen von Weichmachern eingesetzt werden.

Der Anteil der Komponente (b) an der Formulierung beträgt 1 - 50, bevorzugt 5 - 30 Gew.-%.

Komponente (c)

Emulgatoren oder Tenside sind grenzflächenaktive Substanzen mit lyobipolarem Charakter, d.h. in ihrem Molekül müssen unpolare, lipophile und polare, hydrophile Zentren vorliegen (P.H. List, Arzneiformenlehre, Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft mbH Stuttgart, 1982, Kap. 6.2.). Je nach molekularem Aufbau unterscheidet man zwischen ionogenen und nichtionogenen Emulgatoren.

Der HLB-Wert ist ein 1950 von Griffin eingeführtes Maß der Hydrophilie bzw. Lipophilie von nichtionischen Tensiden. Er läßt sich experimentell durch die Phenol-Titrationsmethode nach Marszall bestimmen; vgl. "Parfümerie, Kosmetik", Band 60, 1979, S. 444 - 448; weitere Literaturhinweise in Römp, Chemie-Lexikon, 8.Aufl. 1983, S.1750. Siehe weiterhin z. B. US 4 795 643 (Seth)).

Ein HLB-Wert (Hydrophile/Lipophile Balance) läßt sich nur bei nicht ionischen Emulgatoren exakt bestimmen. Bei anionischen Emulgatoren kann dieser Wert rechnerisch ermittelt werden, liegt jedoch praktisch immer über oder weit über 14.

Unter Emulgatoren (c) mit einem HLB-Wert über 14 werden erfindungsgemäß hydrophile, nicht ionische Emulgatoren mit HLB - Bereich von mindestens 14 sowie ebenfalls hydrophile, anionische Emulgatoren und deren Salze, die einen rechnerischen HLB-Wert über 14 aufweisen, verstanden. Emulgatoren mit HLB-Werten von weniger als 14, wie z. B. Glycerolmonostearat können zwar zusätzlich ebenfalls enthalten sein, ersetzen jedoch die Emulgatoren (c) mit HLB-Werten von mindestens 14 nicht.

Geeignete Emulgatoren (c) sind z. B. Natriumlaurylsulfat und Natriumcetylstearylsulfat, Saccharosestearat und Polysorbat 80.

Die Emulatoren (c) sind in Mengen von 1 - 15, bevorzugt 5 - 10 Gew.-% enthalten. Möglich ist natürlich auch der Einsatz von Emulgatormischungen.

Die Zugabe der Emulgatoren (c) zur Formulierung kann in bekannter Weise, direkt, in wäßriger Lösung oder nach thermischer Vorbehandlung der Mischung vorgenommen werden.

Die Emulgatoren können je nach Typ und zugesetzter Menge die Funktionalität der Polymerschicht beeinflussen

#### Weitere Zuschlagstoffe

Der erfindungsgemäßen Formulierung werden in der Regel bei der Verarbeitung zu Überzugs- und Bindemittels übliche Zuschlagstoffe hinzugefügt.

Einsatzmengen und Verwendung der üblichen Zuschlagstoffe in Arzneimittelüberzügen oder Beschichtungen sind dem Fachmann geläufig. Übliche Zuschlagstoffe können z. B. Trennmittel, Pigmente, Stabilisatoren, Antioxidantien, Porenbildner, Penetrationsförderer, Glanzmittel, Aromastoffe oder Geschmacksmittel sein. Sie dienen als Verarbeitungshilfsmittel und sollen ein sicheres und reproduzierbares Herstellungsverfahren sowie gute Langzeitlagerstabilität gewährleisten oder sie erreichen in der Arzneiform zusätzliche vorteilhafte Eigenschaften. Sie werden den Polymerzubereitungen vor der Verarbeitung zugesetzt und können die Permeabilität der Überzüge beeinflussen, was ggf. als zusätzlicher Steuerparameter genutzt werden kann.

- Trennmittel:

Trennmittel besitzen in der Regel lipophile Eigenschaften und werden in der Regel den Sprühsuspensionen zugesetzt. Sie verhindern eine Agglomeration der Kerne während der Befilmung. Bevorzugt werden Talkum, Mg- oder Ca - Stearat, gemahlene Kieselsäure, Kaolin oder nicht ionische Emulgatoren mit einem HLB - Wert zwischen 3 und 8 eingesetzt. Übliche Einsatzmengen für Trennmittel in den erfindungsgemäßen Überzugs- und Bindemitteln liegen zwischen 0,5 bis 100 Gew.-% bezogen auf das Copolymer (a).

In einer besonders vorteilhaften Ausführungsform erfolgt der Zusatz des Trennmittels in konzentrierter Form als Endsicht. Der Auftrag erfolgt als Pulver oder aus wäßriger Suspension mit 5 - 30 % Feststoffgehalt durch Sprühen. Die notwendige Menge ist niedriger als bei der Einarbeitung in die Polymerschicht und beträgt 0,1 - 2 % bezogen auf das Gewicht der Arzneiform.

- Pigmente:

Der Zusatz erfolgt nur selten in Form des löslichen Farbstoffs. In der Regel dispergiert man Aluminium- oder Eisenoxidpigmente. Titandioxid dient als Weißpigment. Übliche Einsatzmengen für Pigmente in den erfindungsgemäßen Überzugs- und Bindemitteln zwischen 20 und 60 Gew.-%, bezogen auf die Polymermischung. Wegen des hohen Pigmentbindevermögens können jedoch auch Mengen bis zu 100 Gew.-% verarbeitet werden.

In einer besonders vorteilhaften Ausführungsform erfolgt der Einsatz direkt in konzentrierter Form als Endsicht. Der Auftrag erfolgt als Pulver oder aus wäßriger Suspension mit 5 - 30 % Feststoffgehalt durch Sprühen. Die notwendige Menge ist niedriger als bei der Einarbeitung in die Polymerschicht und beträgt 0,1 - 2 % bezogen auf das Gewicht der Arzneiform.

Grundsätzlich müssen natürlich alle eingesetzten Substanzen toxikologisch unbedenklich und in Arzneimitteln ohne Risiko für Patienten zu verwenden sein.

#### Das Herstellungsverfahren

Die Komponenten (a), (b) und (c) werden mit oder ohne Zusatz von Wasser und gegebenenfalls unter Zusatz eines pharmazeutischen Wirkstoffs und der weiteren üblichen Zuschlagstoffe miteinander vermengt werden und das Überzugs- und Bindemittel durch Schmelzen, Gießen, Ausstreichen oder Aufsprühen hergestellt. Dabei ist die Verfilmung des Überzugs- und Bindemittels Voraussetzung für den funktionellen Effekt in Arzneiformen.

Die Verfilmung erfolgt, unabhängig von dem Auftragsverfahren durch Zuführung von Energie. Dies kann über Konvektion (Wärme), Strahlung (Infrarot oder Mikrowellen) oder Leitung erfolgen. Für den Auftrag als Suspensionsmittel eingesetztes Wasser verdampft dabei, gegebenenfalls kann auch ein Vakuum angewendet werden, um das Verdampfen zu beschleunigen. Die für die Verfilmung notwendige Temperatur hängt von der Kombination der eingesetzten Komponenten ab.

Verwendung der erfindungsgemäßen Formulierung zur Herstellung von Bindemitteln:

Die Verwendung als Bindemittel erfolgt z. B. durch Aufsprühen der wäßrigen Polymersuspension auf wirkstofffreie Kerne (Nonpareilles) bei gleichzeitiger Zugabe von pulverförmigen Wirkstoffen oder deren Mischungen.

Eine weitere Ausführungsform ist das Aufsprühen der wäßrigen Polymersuspension gemeinsam mit darin gelösten oder suspendierten Wirkstoffen.

Verwendung der erfindungsgemäßen Formulierung zur Herstellung von Überzugsmitteln:

Träger für die Überzüge sind Kapseln, Tabletten, Granulate, Pellets, Kristalle von regelmäßiger oder unregelmäßiger Form. Die Größe von Granulaten, Pellets oder Kristallen liegt zwischen 0,01 und 2,5 mm, die von Tabletten zwischen 2,5 und 30,0 mm. Kapseln bestehen aus Gelatine, Stärke oder Cellulosederivaten.

Sie enthalten in der Regel die biologisch aktive Substanz (Wirkstoff) bis zu 95 % sowie weitere pharmazeutische Hilfsstoffe bis zu 99,9 Gew.-%

Übliche Herstellungsverfahren sind direktes Verpressen, Verpressen von Trocken-, Feucht- oder Sintergranulaten, Extrusion und anschließende Abrundung, feuchte oder trockene Granulation oder direkte Pelletierung (z.B. auf Tellern) oder durch Binden von Pulvern (Powder layering) auf wirkstofffreie Kugeln (Nonpareilles) oder wirkstoffhaltige Partikeln.

Neben dem Wirkstoff können sie weitere pharmazeutische Hilfsstoffe enthalten: Bindemittel, wie Zellulose und deren Derivate, Polyvinylpyrrolidon (PVP), Feuchthaltemittel, Zerfallsförderer, Gleitmittel, Sprengmittel, (Meth)acrylate, Stärke und deren Derivate, Zucker Solubilisatoren oder andere.

Von besonderer Bedeutung ist die Zerfallszeit der Kerne, die die Freigabe des Wirkstoffs beeinflußt. Man strebt heute kurze Zerfallszeiten von unter 5, bzw. unter 10 min im Zerfallstest nach Ph. Eur. an. Längere Zerfallszeiten sind deswegen problematisch, weil zusätzliche Überzüge die Freigabe des Wirkstoffs weiter verzögern und den therapeutischen Effekt in Frage stellen können. Als Grenzwert wird heute eine Zerfallszeit von 30 min angesehen. Man testet in Wasser und künstlichem Magensaft (0,1 N HCl). Für die Funktion von Polymeren mit tertiären Aminogruppen ist der pH - Einfluß auf den Zerfall der Kerne oder die Wirkstoffabgabe wichtig. Ausreichende Funktionalität ist gegeben, wenn die Zerfallszeit in Wasser mindestens doppel so lang ist wie in künstlichem Magensaft.

Die eingesetzten Kerne sind homogen oder haben einen schichtartigen Aufbau. Sind Gravuren in die Oberflächen eingelassen, sollen diese durch Überzüge möglichst überdeckt aber wenig ausgefüllt werden. Die erfindungsgemäß eingesetzte Schichtdicke des Polymerpulvers variiert stark und hängt von dem Verarbeitungsverfahren oder der Menge an Zuschlagstoffen ab. Sie liegt zwischen 1 und 100 µm, bevorzugt zwischen 10 und 50 µm. Auf üblichen Tabletten entspricht das einem Polymerauftrag von 0,5 bis 5 Gew.-%.

Überzogen Mikropartikel können gemäß K. Lehmann et al., Drugs made in Germany 37, 2, 53-60 (1994) und T.E. Beckert et al, International Journal of



Pharmaceutics 143,(1996), 13-23 zu zerfallenden Tabletten verpreßt werden, ohne signifikanten Einfluß auf die Funktion des Polymers.

Die Funktion der verfilmten Polymerschicht in der endgültigen Arzneiform kann vielfältig sein:

- Schutz vor schädlichen Umwelteinflüssen durch Feuchte, Gase, Licht usw.
- Geruchs- oder Geschmacksisolierung,
- Kennzeichnung durch Farbe
- Mechanische Stabilisierung
- Isolierung unverträglicher Inhaltsstoffe
- Vermeidung von Haftung an den Schleimhäuten.
- Zeitlich verzögerte Wirkstoffabgabe
- pH - gesteuerte Wirkstoffabgabe

Vorteilhaft ist die niedrige Viskosität der Polymermischung in wäßriger Dispersion auch bei hohen Feststoffanteilen bis zu 30 %, da Gravuren auf der Oberfläche von Tabletten detailliert nachgebildet werden.

Besonders vorteilhaft ist die gute Schutz- und Isolierwirkung der erfindungsgemäßen Polymermischung bei gleichzeitig geringem Einfluß auf den Tablettenzerfall. Schon bei geringen Polymeraufträgen von 1 Gew.-% schon eine Geschmacksisolierung von mehr als 30 sec. erreicht. Dickere Überzüge mit einem Copolymer aus Methylmethacrylat, Butylmethacrylat, und Dimethylaminoethylmethacrylat in Verhältnis 25 : 25 : 50 (EUDRAGIT® E 100) verbessern die Geschmacksabdeckung, ohne jedoch die Zerfallszeit in 0,1N HCl zu verlängern. Ebenso vorteilhaft ist die zuverlässige Abdeckung gefärbter Kerne durch Überzüge mit hohem Pigmentanteil. Eine besondere

Ausführungsform ist die Einbettung eines zweiten Wirkstoffs in den Überzug auf einen wirkstoffhaltigen Kern.

Auftrag auf der erfindungsgemäßen Formulierung zur Herstellung auf Träger

Die erfindungsgemäße Formulierung kann in Pulverform, als Schmelze oder in wäßriger Suspension durch Gießen, Ausstreichen oder mittels Sprühauftrag angewendet werden. Wasser dient dabei hauptsächlich als Vehikel, um dünne Umhüllungen gleichmäßig auf sphärische Kerne z. B. durch Sprühen aufzutragen. Für Beschichtungen werden außerdem Streichverfahren eingesetzt. Das eingesetzte Verfahren richtet sich hauptsächlich nach dem gewählten Träger. Trockene Pulver werden durch Ausstreichen oder Bestäuben aufgetragen, ggf. auch unter Einsatz elektrostatische Kräfte. Für die Ausführung ist dabei entscheidend; daß gleichmäßige, geschlossene Schichten entstehen.

Auftragsverfahren gemäß dem Stand der Technik s. z. B. Bauer, Lehmann, Osterwald, Rothgang, "Überzogene Arzneiformen" Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft mbH Stuttgart, Kap 7, S.165 - 196

Für die Applikation relevante Eigenschaften, geforderte Tests und Spezifikationen sind in Arzneibüchern aufgelistet.

Details sind den gängigen Lehrbüchern zu entnehmen, z. B.:

- Voigt, R. (1984): Lehrbuch der pharmazeutischen Technologie; Verlag Chemie Weinheim - Beerfield Beach/Florida - Basel.
- Sucker, H., Fuchs, P., Speiser, P.: Pharmazeutische Technologie, Georg Thieme Verlag Stuttgart (1991), insbesondere Kapitel 15 und 16, S. 626 - 642.

- Gennaro, A., R. (Editor), Remington's Pharmaceutical Sciences, Mack Publishing Co., Easton Pennsylvania (1985), Chapter 88, S. 1567 - 1573.
- List, P. H. (1982): Arzneiformenlehre, Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft mbH, Stuttgart.

Die erfindungsgemäßen Überzugs- und Bindemittel können als Bestandteil eines transdermalen Therapiesystems verwendet werden. Im typischen Fall handelt es sich hierbei um ein Pflaster, das einen pharmazeutischen Wirkstoff enthält, der nach der Freigabe lokal wirkt oder durch die Haut in die Blutbahn aufgenommen, im Körper verteilt und dort systemisch wirkt.

Dermale und Transdermale Therapiesysteme haben oft einen mehrschichtigen Aufbau und werden gemäß dem strukturellen Aufbau unterschieden in:

- Reservoir Systeme
- Matrix Systeme
- Drug-in-Adhesive Systeme
- Multi-Laminate Systeme

Der Arzneistoff ist in eine oder mehreren Schichten dieser Systeme eingebettet und wird nach dem Fixieren auf der Haut kontrolliert abgegeben, um die gewünschte Wirkung zu entfalten.

Folgende Wirkstoffe (bzw. deren Salze) sind bereits in Handelspräparaten enthalten oder befinden sich in Entwicklungen:

Nicotin, Glyceroltrinitrat, Scopolamin, Clonidin, Fentanyl, Östradiol, Testosteron, Oxibutynin, Diclophenac, Ibuprofen, Ketoprofen, Diltiazem, Propranolol, Albuterol, Alprazolam, Amethocaine, Atenolol, Benzoporphyrin, Buprenorphine, Calcitonin, Dithranol, Diphenacypron, diverse Peptide, Eptazocine, Ethinylöstradiol, Methotrexat, Naloxon, und Tretinoin

In einer besonderen Ausführungsform beschichtet man antiadhäsive Träger und verfilmt das erfindungsgemäße Überzugs- und Bindemittel. Anschließend trennt man den erhaltenen Film von der Unterlage und setzt ihn in freier Form zum Laminieren, Kalandrieren oder Umhüllen ein. Die notwendige Haftung erreicht man durch Erwärmen, Verkleben. Dabei kann zur Stabilisierung zusätzlich Druck eingesetzt werden.

#### Biologisch aktive Substanzen:

Die im Sinne der Erfindung eingesetzten Arzneistoffe sind dazu bestimmt, am oder im menschlichen oder tierischen Körper Anwendung zu finden, um

1. Krankheiten, Leiden, Körperschäden oder krankhafte Beschwerden zu heilen, zu lindern, zu verhüten oder zu erkennen.
2. die Beschaffenheit, den Zustand oder die Funktionen des Körpers oder seelische Zustände erkennen lassen.
3. vom menschlichen oder tierischen Körper erzeugte Wirkstoffe oder Körperflüssigkeiten zu ersetzen.
4. Krankheitserreger, Parasiten oder körperfremde Stoffe abzuwehren, zu beseitigen oder unschädlich zu machen oder
5. die Beschaffenheit, den Zustand oder die Funktionen des Körpers oder seelische Zustände zu beeinflussen.

Gebräuchliche Arzneistoffe sind Nachschlagewerken, wie z.B. der Roten Liste oder dem Merck Index zu entnehmen.

Erfindungsgemäß können alle Wirkstoffe eingesetzt werden, die gewünschte therapeutische Wirkung im Sinne der obigen Definition erfüllen und eine ausreichende thermische Stabilität besitzen.

Wichtige Beispiele (Gruppen und Einzelsubstanzen) ohne Anspruch auf Vollständigkeit sind folgende:

Analgetika,

Antiallergika, Antiarrhythmika

Antibiotika, Chemotherapeutika, Antidiabetika, Antidote,

Antiepileptika, Antihypertonika, Antihypotonika,

Antikoagulantia, Antimykotika, Antiphlogistika,

Betarezeptorenblocker, Calciumantagonisten und ACE-Hemmer,

Broncholytika/Antiasthmatica, Cholinergika, Corticoide (Interna),

Dermatika, Diuretika, Enzyminhibitoren, Enzympräparate und

Transportproteine,

Expectorantien, Geriatrika, Gichtmittel, Grippemittel,

Hormone und deren Hemmstoffe, Hypnotika/Sedativa, Kardiaka, Lipidsenker,

Nebenschilddrüsenhormone/Calciumstoffwechselregulatoren,

Psychopharmaka, Sexualhormone und ihre Hemmstoffe,

Spasmolytika, Sympatholytika, Sympathomimetika, Vitamine,

Wundbehandlungsmittel, Zytostatika.

Bevorzugte Wirkstoffe für verzögerte Wirkstoffabgabe sind:

Nifedipin, Diltiazem, Theophyllin, Diclofenac Na, Ketoprofen, Ibuprofen,

Indometazin, Ambroxol, Terbutalin, Vincamin, Propranolol, Pentoxifyllin,

Kodein, Morphin, Etilefrin, Carbamazepin bzw. deren therapeutische eingesetzte Salze.

#### Applikationsformen:

Grundsätzlich können die beschriebenen Arzneiformen direkt durch orale Applikation zur Anwendung kommen. Die erfindungsgemäß hergestellten Granulate, Pellets, oder Partikeln können in Gelatine kapseln, Beutel (Sachets)

oder in geeignete Mehrdosenbehälter mit Dosiereinrichtung abgefüllt werden. Die Einnahme erfolgt in fester Form oder suspendiert in Flüssigkeiten. Durch Verpressen erhält man aus, ggf. nach Zumischung weiterer Hilfsstoffe, Tabletten die nach der Einnahme zerfallen und die meist überzogenen Untereinheiten freisetzen. Denkbar ist ebenso die Einbettung von Agglomeraten in Polyethylenglykol oder Lipide zur Herstellung von Suppositorien oder vaginalen Arzneiformen. Überzogene Tabletten werden in Blister oder Mehrdosenbehälter verpackt und vom Patienten direkt vor der Einnahme entnommen.

## BEISPIELE

Rezepturen und galenische Daten der in den Beispielen verwendeten Tabletten werden in der folgenden Tabelle beschrieben:

Inhaltsstoffe	Placebo- Tabletten	Chinidinsulfat- Tabletten	Methylenblau Tabletten
Cellactose®	--	92,5 %	
Avicel® PH 102	30,0%	5,0 %	30,0%
Mg-Stearat	0,3%	0,5 %	0,3%
Chinidinsulfat	--	2,0 %	
Laktose D 20	61,2%	--	59,2%
Aerosil 200	0,5%	--	0,5%
Talkum	3,0%	--	3,0%
Amijel	5,0%	--	5,0%
Methylenblau			2,0%
Aussehen	weiß	weiß	weiß-blau
Durchmesser	8,0 mm	10,0 mm	7,0mm
Höhe	3,95 mm	3,91 mm	4,06
Gewicht	191 – 210 mg	398 – 312 mg	142mg
Härte	93 – 102 N	113 – 133 N	>50N
Zerfall in demineralisiertem Wasser	15-40 sec	13 – 20 min	15-60sec
Zerfall in 0,1N HCl	15-42 sec	14 – 20 min	10 -37 sec.

Alle eingesetzten Hilfsstoffe haben pharmazeutische Qualität.

Die Herstellung der in einigen Beispielen eingesetzten wäßrigen Suspension von Glycerolmonostearat (GMS) und erfolgt durch Suspendieren von GMS in einer entsprechenden Menge Wasser, Erhitzen auf ca. 60 °C und Abkühlen des Ansatzes auf Raumtemperatur unter Homogenisierung mit einem Intensivmischer (z.B. Ultra Turrax).

Die Pulver aus dem Copolymer (a) aus Methylmethacrylat, Butylmethacrylat, und Dimethylaminoethylmethacrylat in Verhältnis 25 : 25 : 50. (EUDRAGIT® E100) wurde hergestellt durch Vermahlung vom extrudierten Granulaten auf verschiedenen Luftstrahlmühlen (erfindungsgemäße Teilchengrößen) oder einer Stiftmühle (nicht erfindungsgemäße Teilchengröße)

Die Bestimmung der Teilchengröße erfolgte in einem Particlesizer S3.01 (Fa. Malvern Instruments) oder in einem Galai CIS 1 (Fa. LOT).

Die Beispiele 1 bis 3 beschreiben den direkten Auftrag des erfindungsgemäßen Überzugs- und Bindemittels als Pulver oder Paste.

In Beispielen 4 bis 17 werden Rezeptur- und Ausführungsvarianten aus wäßriger Suspension beschrieben.

Die Beispiele 18 bis 20 beschreiben nicht erfindungsgemäße Ausführungsformen (Vergleichsbeispiele)



1. Herstellung einer Isolierschicht mit einem hydrophilen Weichmacher und einem nichtionischen Emulgator

3,5 g eines Copolymers aus Methylmethacrylat, Butylmethacrylat, und Dimethylaminoethylmethacrylat in Verhältnis 25 : 25 : 50.

(EUDRAGIT® E 100) wird im Mörser mit 5g Polyethylenglykol 12000 sowie 1,5 g Sacharosestearat vermischt. Das erhaltene Pulver wird gleichmäßig auf Teflonfolie ausgestrichen und in einem Trockenschrank bei 100°C über ca. 15 Stunden verfilmt. Es bildet sich ein zusammenhängender klarer Film, der sich in demineralisiertem Wasser nicht löst. Er kann z. B. im Transferverfahren auf flächige Träger übertragen werden oder als freier Film zum Umhüllen kubischer Kerne dienen. Dabei können einzelne Schichte miteinander verklebt oder verschweißt werden.

2. Herstellung einer Isolierschicht mit einem hydrophilen Weichmacher und einem nichtionischen Emulgator

In einem Mörser werden 10,0 g ) eines Copolymers aus Methylmethacrylat, Butylmethacrylat, und Dimethylaminoethylmethacrylat in Verhältnis 25 : 25 : 50 (mittlere Teilchengröße 10 µm), 5 g TEC, und 1,5g Polysorbat 80 vermischt. Diese milchig weiße, hochviskose Paste wird auf einer teflonisierten Glasplatte ausgestrichen und wie in Beispiel 1 verfilmt. Es bildet sich ein klarer, klebriger Film, der in demineralisiertem Wasser unlöslich ist und wie in Beispiel 1 eingesetzt werden kann.

### 3. Herstellung einer Isolierschicht mit einem lipophilen Weichmacher und einem nichtionischen Emulgator

In einem Mörser werden 5 g Dibutylsebakat, 1,5 g Sacharosestearat und 5 g eines Copolymers aus Methylmethacrylat, Butylmethacrylat, und Dimethylaminoethylmethacrylat in Verhältnis 25 : 25 : 50 (mittlere Teilchengröße 10  $\mu\text{m}$ ) vermischt. Diese milchig weiße, hochviskose Paste wird auf einer teflonisierten Glasplatte ausgestrichen und wie in Beispiel 1 verfilmt. Es bildet sich ein klarer, klebriger Film, der in demineralisiertem Wasser unlöslich ist und wie in Beispiel 1 eingesetzt werden kann.

### 4. Farbloser Isolierüberzug mit einem nichtionischen Emulgator und einem hydrophilen Weichmacher

In ein Becherglas werden 274 g Wasser, 18 g einer 33,3%igen Polysorbat 80 Lösung und 9 g Triethylcitrat mit einem Flügelrührer gemischt. Anschließend wird langsam unter Rühren 60 g eines Copolymers aus Methylmethacrylat, Butylmethacrylat, und Dimethylaminoethylmethacrylat in Verhältnis 25 : 25 : 50 (mittlerer Teilchendurchmesser 15,3  $\mu\text{m}$ ) zugegeben und 90 min weitergerührt.

Nun wird zu der Mischung 20 g einer 6%igen Glycerolmonostearat-Suspension dazugegeben und mit einem Ultra Turrax nochmals 10 min mit einer Drehzahl von 3500/min homogenisiert.

Die erhaltene Sprühsuspension wird in einem Dragierkessel (25 cm  $\phi$ , Drehzahl ca 40/min) auf 1500 g Placebo-Tabletten mit einer Sprühpistole (

Sprühdruck 0,8 bar) aufgesprüht. Durch Einleiten von vorgewärmter Luft wird die Produkttemperatur auf 25 – 40°C gehalten und eingesetztes Wasser verdampft. Der Polymerauftrag liegt bei 4 mg/cm<sup>2</sup>. Die Sprühzeit beträgt 60 min. Zum Schluß wird mit 3 g Magnesiumstearat abgestreut und über Nacht bei RT getrocknet. Die Tabletten weisen eine glatte glänzende Oberfläche auf und zeigen im Zerfallstest nach Ph. Eur. in demineralisiertem Wasser und künstlichem Magensaft folgende Werte:

	Polymerauftrag	
	4 mg/cm <sup>2</sup>	unüberzogen
Wasser demin.	15->20 min	0,2-0,7 min
0,1 N HCl	0,3-1 min	0,2-0,7 min

##### 5. Farbloser Isolierüberzug mit einem ionischen Emulgator und einem lipophilen Weichmacher

In einem Becherglas werden 30,0 g eines Copolymers aus Methylmethacrylat, Butylmethacrylat, und Dimethylaminoethylmethacrylat in Verhältnis 25 : 25 : 50 (mittlerer Teilchendurchmesser 13,3 µm), und 3,0 g Natriumlaurylsulfat, 150 g demineralisiertes Wasser gegeben und 6 g Dibutylsebakat vermischt und 1,5 Stunden gerührt. Dann wird zu der Suspension 20 g Talkum und 80 g demineralisiertes Wasser dazugegeben und weitere 10 min gerührt. Die erhaltene Sprühsuspension wird wie in Beispiel 4. beschrieben auf Placebotabletten aufgetragen. Der Gesamtpolymerauftrag ist 2 mg/cm<sup>2</sup>. Die Sprühzeit beträgt 71 min. Anschließend wird bei Raumtemperatur über Nacht getrocknet. Die Tabletten zeigen einen glänzenden gleichmäßigen Überzug

und zeigen im Zerfallstest nach Ph. Eur. in demineralisiertem Wasser und künstlichem Magensaft folgende Werte:

	Polymerauftrag		
Medium	1 mg/cm <sup>2</sup>	2 mg/cm <sup>2</sup>	unüberzogen
Demineralisiertes Wasser	1,5 – 2 min	1,5-2,3 min	0,2-0,7 min
0,1 N HCl	1 min	1-1,3 min	0,2-0,7 min

6. Farbloser Isolierüberzug mit einem ionischen Emulgator und einem lipophilen Weichmacher

In einen Glasreaktor werden 123,0 g eines Copolymers aus Methylmethacrylat, Butylmethacrylat, und Dimethylaminoethylmethacrylat im Verhältnis 25 : 25 : 50 mit 4,5 g Natriumlaurylsulfat und 600 g demineralisiertes Wasser gegeben und mit der Disolverscheibe mit einer Drehzahl von 600 /min unter 720 mbar Vakuum gerührt, auf 45°C aufgeheizt und bei dieser Temperatur 1,5 Stunden gerührt. Anschließend gibt man 18,0 g Dibutylsebakat langsam hinzu und kühlt unter Rühren innerhalb von 60 min auf 20°C ab. Nun wird nochmals 4,5 g Natriumlaurylsulfat zugegeben und bis insgesamt 5 Stunden weitergerührt. 183 g dieser Dispersion werden in einem Becherglas mit 30 g Talkum und 40 g demineralisiertem Wasser gemischt und ca. 20 min gerührt.

Die erhaltene Sprühsuspension wird wie in Beispiel 4. beschrieben auf Placebotabletten aufgetragen. Der Gesamtpolymerauftrag ist 2 mg/cm<sup>2</sup>. Die Sprühzeit beträgt 46 min. Anschließend wird über Nacht bei Raumtemperatur getrocknet. Die Tabletten weisen einen gleichmäßigen, glänzenden Überzug auf, und zeigen im Zerfallstest nach Ph. Eur. in demineralisiertem Wasser und künstlichem Magensaft folgende Werte:

Medium	Polymerauftrag		
	11 mg/cm <sup>2</sup>	2 mg/cm <sup>2</sup>	unüberzogen
Demin. Wasser	3,3-4,5 min	4,5-6,5 min	0,2-0,7 min
0,1 N HCl	0,7-1,2 min	0,8-1,3 min	0,2-0,7 min

#### 7. Farbloser Isolierüberzug mit einem ionische Emulgator und einem lipophilen Weichmacher

In einen Glasreaktor werden 131,8 g einer extrudierten und gemahlenden Mischung (mittlere Teilchengröße 4,5 µm) eines Copolymers aus Methylmethacrylat, Butylmethacrylat, und Dimethylaminoethylmethacrylat in Verhältnis 25 : 25 : 50 und Glycerolmonostearat (70/30), 7,3 g Natriumlaurylsulfat sowie 10,94 g Dibutylsebakat in 600 g demineralisiertem Wasser mit der Disolverscheibe über 5 Std. bei einer Drehzahl von 400 /min unter 720 mbar Vakuum bei 30 °C dispergiert.

Die erhaltene Sprühsuspension wird wie in Beispiel 4. beschrieben auf Placebotabletten aufgetragen. Der Polymerauftrag ist 2mg /cm<sup>2</sup>. Die Sprühzeit beträgt 84 min. Die Tabletten werden bei Raumtemperatur über Nacht getrocknet. Sie weisen einen gleichmäßigen, glänzenden Überzug auf und zeigen im Zerfallstest nach Ph. Eur. in demineralisiertem Wasser und künstlichem Magensaft folgende Werte:

Medium	Polymerauftrag		
	1mg/cm <sup>2</sup>	2mg/cm <sup>2</sup>	unüberzogen
Demin. Wasser	1,5-2,1 min	2,1-3,0 min	0,2-0,7 min
0,1 N HCl	0,7-1,0 min	0,8-1,3 min	0,2-0,7 min

#### 8. Farbloser Isolierüberzug mit einem ionischen Emulgator und einem lipophilen Weichmacher mit Endüberzug

In einem Becherglas werden 6 g Natrium-Cetylstearylsulfat (Lanette E) in 288 g demineralisiertem Wasser bei 70°C gelöst. Nun werden langsam 60 g eines Copolymers aus Methylmethacrylat, Butylmethacrylat, und Dimethylaminoethylmethacrylat in Verhältnis 25 : 25 : 50 (mittlerer Teilchendurchmesser 15,3 µm) und 6 g Dibuthylsebacat zugegeben. Nun wird eine Stunde bei dieser Temperatur auf dem heizbaren Magnetrührer weitergerührt, auf ca. 50°C abgekühlt, weitere 3 g Dibuthylsebacat dazugegeben und auf Raumtemperatur abgekühlt. In dem Ansatz werden 30 g Talkum dispergiert.

Die erhaltene Sprühsuspension wird wie in Beispiel 4. beschrieben auf Placebotabletten aufgetragen. Der Polymerauftrag ist 4 mg /cm<sup>2</sup>. Die Sprühzeit beträgt 62 min. Anschließend wird noch innerhalb von 5 min 40 g einer wäßrigen, 18,7%igen Talkumsuspension aufgesprüht. Die Tabletten 2,5 Std.

bei 40°C im Trockenschrank getrocknet. Die Tabletten weisen einen gleichmäßigen, glänzenden Überzug auf.

Sie zeigen im Zerfallstest nach Ph. Eur. in demineralisiertem Wasser und künstlichem Magensaft folgende Werte:

Medium	Polymerauftrag		
	2 mg/cm <sup>2</sup>	4 mg/cm <sup>2</sup>	unüberzogen
Demin. Wasser	2-2,5 min	3,7-6 min	1-13 sec
0,1 N HCl	1-1,3min	1-1,5 min	1-13 sec

#### 9. Farbiger Isolierüberzug mit einem ionischen Emulgator und einem lipophilen Weichmacher

In ein Becherglas werden 370 g demineralisiertes Wasser, 4,2 g Natriumlaurylsulfat und 9 g Dibutylsebacat 3 min gemischt und langsam unter Rühren mit 60 g eines Copolymers aus Methylmethacrylat, Butylmethacrylat, und Dimethylaminoethylmethacrylat in Verhältnis 25 : 25 : 50 (mittlerer Teilchendurchmesser 15,3 µm) versetzt und 3,5 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Zu dieser Suspension gibt man 100 g einer 20 %igen Talkumsuspension und vermischt gleichmäßig.

Die erhaltene Sprühsuspension wird wie in Beispiel 4. beschrieben auf Placebotabletten aufgetragen. Der Polymerauftrag ist 4 mg /cm<sup>2</sup>. Die Sprühzeit beträgt 95 min. Anschließend werden innerhalb von 15 min 55 g Pigment-Suspension (bestehend aus 0,2 % Polysorbat 80, 14,9 % Talkum, 2,1 %

Magnesiumstearat, 6,4 % Titandioxid, 6,4 % Chinolingelb, 2,1 % Polyethylenglykol 6000 und 67,9 % Wasser). Die Tabletten werden bei Raumtemperatur über Nacht getrocknet. Sie weisen einen glatten, glänzenden Überzug auf. Sie zeigen im Zerfallstest nach Ph. Eur. in demineralisiertem Wasser und künstlichem Magensaft folgende Werte:

Medium	Polymerauftrag		
	2 mg/cm <sup>2</sup>	4 mg/cm <sup>2</sup>	unüberzogen
Demin. Wasser	4,5-9,4 min	7,4 - > 20 min	1-13 sec
0,1 N HCl	0,5-1,0 min	1,0-1,1 min	1-13 sec

10. Farbiger Isolierüberzug mit einem nichtionischen Emulgator und einem hydrophilen Weichmacher

In einem Becherglas werden 333,5 g demineralisiertes Wasser, 12,6 g einer 33,3%igen Polysorbat 80 Lösung und 9 g Triethylcitrat mittels eines Flügelrührers vorgemischt und langsam 60 g eines Copolymers aus Methylmethacrylat, Butylmethacrylat, und Dimethylaminoethylmethacrylat in Verhältnis 25 : 25 : 50 (mittlerer Teilchendurchmesser 15,3 µm) eingerührt und 1,5 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend werden 50 g einer 10%igen Talkumsuspension dazugeben und mit Ultra Turrax 10 min bei 3000/min homogenisiert und mit 2-3 Tropfen Antischaumemulsion auf dem Magnetrührer versetzt.

Die erhaltene Sprühsuspension wird wie in Beispiel 4. beschrieben auf Placebotabletten aufgetragen. Der Polymerauftrag ist 4 mg/cm<sup>2</sup>. Die Sprühzeit



beträgt 70 min. Anschließend werden innerhalb von 15 min 55 g einer Pigment-Suspension (gemäß Beispiel 9.) aufgesprüht. Die Hälfte der Tabletten werden bei Raumtemperatur über Nacht, die andere Hälfte 6 Std. bei 40°C im Trockenschrank getrocknet. Die Tabletten weisen einen glatten, glänzenden Überzug auf. Sie zeigen im Zerfallstest nach Ph. Eur. in demineralisiertem Wasser und künstlichem Magensaft folgende Werte:

Medium	Polymerauftrag 4 mg/cm <sup>2</sup>		unüberzogen
	Trocknung bei RT	Trocknung bei 40 °C	
Demin. Wasser	3,2-5,5 min	1,5-7,1 min	1-13 sec
0,1 N HCl	0,7,0-1,0 min	0,7-1,0 min	sec

#### 11. Farbiger Isolierüberzug mit einem nichtionischen Emulgator und einem hydrophilen Weichmacher

In einem Becherglas werden 175 g demineralisiertes Wasser, 18 g einer 33,3%igen Polysorbat 80 Lösung und 9 g Triethylcitrat bei Raumtemperatur gemischt. Dann werden langsam 60 g eines Copolymers aus Methylmethacrylat, Butylmethacrylat, und Dimethylaminoethylmethacrylat in Verhältnis 25 : 25 : 50 (mittlerer Teilchendurchmesser 15.3 µm) dazugegeben und über Nacht gerührt. Dann werden 40 g einer 3 %igen Glycerolmonostearat-Suspension dazugegeben und mit einem Ultra Turrax bei einer Drehzahl von 3000/min 10 min homogenisiert, mit Wasser auf 400 g verdünnt und mit 2 Tropfen Antischaumemulsion versetzt.

Die erhaltene Sprühsuspension wird wie in Beispiel 4. beschrieben auf Placebotabletten aufgetragen. Der Polymerauftrag beträgt 4 mg/cm<sup>2</sup>. Die Sprühzeit beträgt 56 min. Nach dem Auftrag werden 25g einer 3 %igen GMS-Suspension innerhalb von 5 min aufgesprüht. Um einen farbigen Überzug zu erhalten wird nochmals 35 g einer Pigmentsuspension (bestehend aus 0,2 % Polyethylenglykol 6000, 2,4 % GMS, 2,4% Titandioxid, 2,4% Chinolingelb, und 92,6% Wasser.) innerhalb 8 min aufgetragen. Die Hälfte der Tabletten werden Raumtemperatur über Nacht, die andere Hälfte 6 Std. bei 40°C im Trockenschrank getrocknet. Sie weisen einen glatten, gleichmäßig gefärbten Überzug auf. Sie zeigen im Zerfallstest nach Ph. Eur. in demineralisiertem Wasser und künstlichem Magensaft folgende Werte:

Medium	Polymerauftrag			
	3 mg/cm <sup>2</sup> Trocknung bei RT	4 mg/cm <sup>2</sup> Trocknung bei RT	4 mg/cm <sup>2</sup> Trocknung bei 40 °C	unüberzogen
demin. Wasser	2,4-6,4 min	15 - > 20 min	6,3- >20 min	1-13 sec
0,1 N HCl	0,3-0,6 min	0,5-0,75 min	28-45 sec.	1-13 sec

## 12. Pulverbeschichtung mit anschließender Verfilmung durch Infrarot Strahlung

In ein Becherglas werden 85,0 g demineralisiertes Wasser, 9 g einer 33,3%igen Polysorbat 80 Lösung, 6 g ATBC gemischt, darin 30g eines

Copolymers aus Methylmethacrylat, Butylmethacrylat, und Dimethylaminoethylmethacrylat in Verhältnis 25 : 25 : 50 (mittlerer Teilchendurchmesser 15,3  $\mu\text{m}$ ) suspendiert und eine Stunde gerührt.

Die erhaltene Polymersuspension wird mit einer Rakel in ein 500  $\mu\text{m}$  dicken Schicht auf eine Glasplatte aufgetragen und unter einer Infrarotlampe bei 80 °C über 5 min verfilmt. Es entsteht ein klarer glänzender Film, der sich nicht in Wasser löst.

#### 13. Pulverbeschichtung mit anschließender Verfilmung durch Infrarot Strahlung

In einem Becherglas werden 81,5 g demineralisiertes Wasser, 9 g einer wäßrigen 33,3 %igen Polysorbat 80 Lösung, 4,5 g TEC gemischt, darin 30 g eines Copolymers aus Methylmethacrylat, Butylmethacrylat, und Dimethylaminoethylmethacrylat in Verhältnis 25 : 25 : 50 (mittlerer Teilchendurchmesser 15,3  $\mu\text{m}$ ) suspendiert und 1 Stunde gerührt. Die erhaltene Polymersuspension wird wie in Beispiel 12 beschichtet und verfilmt. Man erhält einen klaren Film, der sich in Wasser nicht löst.

#### 14. Pulverbeschichtung mit anschließender Verfilmung durch Mikrowellen

Eine Polymersuspension gemäß Beispiel 12 wird wie dort beschrieben aufgetragen und in einem in einem Mikrowellen-Kombinationsgerät NE-972-973 (Firma Panasonic)) über 12 min bei 360 W verfilmt. Es entsteht ein klarer glänzender Film, der sich nicht in Wasser löst.

### 15. Pulverbeschichtung mit anschließender Verfilmung durch Mikrowellen

Eine Polymersuspension gemäß Beispiel 13 wird wie dort beschrieben aufgetragen und wie in Beispiel 14 verfilmt. Es entsteht ein klarer, flexibler und glänzender Film, der sich in Wasser nicht löst.

### 16. Geschmacksisolierender Überzug

Der in Beispiel 4 beschriebene Versuch wird mit Chinidinsulfat Tabletten wiederholt. Eine sensorische Prüfung ergab folgende Zeiten für die Maskierung des bitteren Geschmacks:

	Polymerauftrag			
	1mg /cm <sup>2</sup>	2mg/cm <sup>2</sup>	4mg/cm <sup>2</sup>	Unüberzogen
Geschmacks- isolierung	20 sec.	5 min	10 min	1 -13 sec

### 17. Isolierüberzug gegen Feuchtigkeit

In einer Kolloidmühle MZ 50 (Fa. Fryma) werden 1540 g demineralisiertes Wasser, 400,0 g eines Copolymers aus Methylmethacrylat, Butylmethacrylat, und Dimethylaminoethylmethacrylat in Verhältnis 25 : 25 : 50 (mittlerer Teilchendurchmesser 15,3 µm), 20,0 g Natriumlaurylsulfat und 40,0 g Dibutylsebakat über 1,5 Stunden dispergiert.

In 388,0 g dieser Suspension werden 34,0 g Talkum und 433,0 g demineralisiertes Wasser dispergiert und weitere 10 min gerührt.

Die erhaltene Sprühsuspension wird wie in Beispiel 4 beschrieben auf Methylenblautabletten aufgetragen. Der Gesamtpolymerauftrag ist 4 mg/cm<sup>2</sup>. Die Sprühzeit beträgt 110 min. Anschließend wird im Trockenschrank 40 °C über 4 Std. getrocknet. Die Tabletten zeigen einen glänzenden gleichmäßigen Überzug und zeigen im Zerfallstest nach Ph. Eur. in demineralisiertem Wasser und künstlichem Magensaft die in der Tabelle angegebenen Werte. Zusätzlich wurden die Zeiten für das Eindringen der Testflüssigkeit durch den Filmüberzug in den Tablettenkern durch Auftreten einer blauen Verfärbung festgestellt.

	Polymerauftrag			
	1 mg /cm <sup>2</sup>	2mg/cm <sup>2</sup>	4mg/cm <sup>2</sup>	unüberzogen
Zerfall in dem. Wasser	0,3-1,5 min	15->20 min	> 20 min	< 1 min
Zerfall in 0,1 N HCL	16-18 sec	20-32 sec	40-52 sec	10-37 sec
Zerfall in Darmsaft, pH 6,8	40 sec	1-2 min	2,5-7,5 min	< 1 min
Eindringen von Wasser	n.b.	>10min	> 20 min	sofort

#### 18. Isolierüberzug mit nicht erfindungsgemäßer Teilchengröße

Der in Beispiel 4 beschriebene Versuch wird mit größerem Copolymer aus Methylmethacrylat, Butylmethacrylat, und Dimethylaminoethylmethacrylat in Verhältnis 25 : 25 : 50 (mittlere Teilchengröße 42 µm) wiederholt. Der Sprühauftrag verlief irregulär wegen starker Staubbildung. Der Überzug war nicht gleichmäßig und hatte eine rauhe, unregelmäßige Oberfläche.

#### 19. Isolierüberzug ohne Weichmacherzusatz

Der in Beispiel 4 beschriebene Versuch wird ohne Zusatz von TEC wiederholt. Der Sprühauftrag verlief irregulär wegen starker Staubbildung. Der Überzug war nicht gleichmäßig und hatte eine rauhe, unregelmäßige Oberfläche.

#### 20. Isolierüberzug ohne Tensidzusatz

Der in Beispiel 4. beschriebene Versuch wird ohne Zusatz von Polysorbat 80 Lösung wiederholt. Der Sprühauftrag verlief irregulär wegen starker Staubbildung. Der Überzug war nicht gleichmäßig und hatte eine rauhe, unregelmäßige Oberfläche.

## PATENTANSPRÜCHE

1. Verfahren zur Herstellung eines Überzugs- und Bindemittels für orale oder dermale Arzneiformen bestehend aus

(a) 35 - 98 Gew.-% eines Copolymers, bestehend aus radikalisch polymerisierten C1- bis C4-Estern der Acryl- oder Methacrylsäure und weiteren (Meth)acrylat-Monomeren die funktionelle tertiäre Ammoniumgruppen aufweisen und

(b) 1 - 50 Gew.-% eines Weichmachers sowie

(c) 1 - 15 Gew.-%, eines Emulgators mit einem HLB-Wert von mindestens 14

wobei die Komponenten (a), (b) und (c) mit oder ohne Zusatz von Wasser und gegebenenfalls unter Zusatz eines pharmazeutischen Wirkstoffs und weiterer üblicher Zuschlagstoffe miteinander vermengt werden und das Überzugs- und Bindemittel durch Schmelzen, Gießen, Ausstreichen oder Aufsprühen hergestellt wird,

dadurch gekennzeichnet, daß

das Copolymer (a) in Pulverform mit einer mittleren Teilchengröße von 1 - 40  $\mu\text{m}$  eingebracht wird.

2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß ein Trennmittel auf das Überzugs- und Bindemittel als Endsicht in konzentrierter Form aufgebracht wird
3. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß ein Pigment auf das Überzugs- und Bindemittel als Endsicht in konzentrierter Form aufgebracht wird.
4. Überzugs- und Bindemittel herstellbar nach dem Verfahren gemäß Anspruch 1.
5. Copolymer, bestehend aus radikalisch polymerisierten C1- bis C4-Estern der Acryl- oder Methacrylsäure und weiteren (Meth)acrylat-Monomeren die funktionelle tertiäre Ammoniumgruppen aufweisen, dadurch gekennzeichnet, daß es in Pulverform mit einer mittleren Teilchengröße von 1 - 40 µm vorliegt.
6. Copolymer nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß es aus 20 - 30 Gew.-% Methylmethacrylat, 20 - 30 Gew.-% Butylmethacrylat und 60 - 40 Gew.-% Dimethylaminoethylmethacrylat besteht.
7. Verwendung des Überzugs- und Bindemittels nach Anspruch 4 als geschmacksisolierender Überzug für wirkstoffhaltige pharmazeutische Zusammensetzungen
8. Verwendung des Überzugs- und Bindemittels nach Anspruch 4 als feuchtigkeitsisolierender Überzug für wirkstoffhaltige pharmazeutische Zusammensetzungen



9. Verwendung des Überzugs- und Bindemittels nach Anspruch 4 in einem transdermalen Therapiesystem.

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No  
PCT/EP 99/04620

## A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

IPC 7 C08L33/08 C08L33/10 A61K9/28 A61K47/32 A61K9/70

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC.

## B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 A61K C08L

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

## C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	US 4 705 695 A (LEHMANN KLAUS ET AL) 10 November 1987 (1987-11-10) cited in the application column 2, line 40-50 column 6, line 38-42 examples 2-4	1-9
Y	EP 0 727 205 A (ROEHM GMBH) 21 August 1996 (1996-08-21) cited in the application column 3, line 10-28 column 7, line 3-21 claims 1-5	1-9

☐ Further documents are listed in the continuation of box C.

☒ Patent family members are listed in annex.

### \* Special categories of cited documents :

- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.
- "&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

1 October 1999

Date of mailing of the international search report

08/10/1999

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Herrera, S

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/EP 99/04620

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 4705695 A	10-11-1987	DE 3421860 A	02-01-1986
		DE 3426587 A	30-01-1986
		AT 60230 T	15-02-1991
		CS 8503605 A	15-03-1988
		DD 233940 A	19-03-1986
		EP 0164669 A	18-12-1985
		JP 61001624 A	07-01-1986
EP 0727205 A	21-08-1996	DE 29502547 U	30-03-1995
		JP 8245422 A	24-09-1996

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 99/04620

## A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES

IPK 7 C08L33/08 C08L33/10 A61K9/28 A61K47/32 A61K9/70

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

## B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 7 A61K C08L

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

## C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	US 4 705 695 A (LEHMANN KLAUS ET AL) 10. November 1987 (1987-11-10) in der Anmeldung erwähnt Spalte 2, Zeile 40-50 Spalte 6, Zeile 38-42 Beispiele 2-4	1-9
Y	EP 0 727 205 A (ROEHM GMBH) 21. August 1996 (1996-08-21) in der Anmeldung erwähnt Spalte 3, Zeile 10-28 Spalte 7, Zeile 3-21 Ansprüche 1-5	1-9

☐ Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

☒ Siehe Anhang Patentfamilie

\* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :

"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist

"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist

"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden

"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

"Z" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

1. Oktober 1999

Absenddatum des internationalen Recherchenberichts

08/10/1999

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde  
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  
Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Herrera, S

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichung... , die zur selben Patentfamilie gehören

Intern aies Aktenzeichen

PCT/EP 99/04620

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 4705695 A	10-11-1987	DE 3421860 A	02-01-1986
		DE 3426587 A	30-01-1986
		AT 60230 T	15-02-1991
		CS 8503605 A	15-03-1988
		DD 233940 A	19-03-1986
		EP 0164669 A	18-12-1985
		JP 61001624 A	07-01-1986
EP 0727205 A	21-08-1996	DE 29502547 U	30-03-1995
		JP 8245422 A	24-09-1996

**BLANK PAGE**